

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C07H 17/08, A61K 31/70

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 98/25942

(43) Date de publication internationale:

18 juin 1998 (18.06.98)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/02254

10 décembre 1997 (10.12.97) (22) Date de dépôt international:

(30) Données relatives à la priorité:

96/15271

12 décembre 1996 (12.12.96)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HOECHST MARION ROUSSEL [FR/FR]; 1, terrasse Bellini, F-92800

Puteaux (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUGER, Jean-Michel [FR/FR]; 89, rue des Couillots, F-93100 Montreuil (FR). AGOURIDAS, Constantin [FR/FR]; 107, boulevard de Strasbourg, F-94130 Nogent sur Marne (FR). CHANTOT, Jean-François [FR/FR]; 7, rue Pasteur, F-94130 Nogent sur Mame (FR). DENIS, Alexis [FR/FR]; 37, rue Godefroy Cavaignac, F-75011 Paris (FR).
- (74) Mandataire: TONNELLIER, Marie-José; Hoechst Marion Roussel, 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, HU, ID, IL, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: NOVEL ERYTHROMYCIN DERIVATIVES, METHOD FOR PREPARING THEM AND THEIR USE AS MEDICINE
- (54) Titre: NOUVEAUX DERIVES DE L'ERYTHROMYCINE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LEUR APPLICATION COMME MEDICAMENTS

(57) Abstract

invention concerns The compounds of formula (I) in which R represents an alkyl radical optionally substituted or (CH₂)_nAr, n representing a whole number ranging from 0 to 6 and Ar representing an aryl or heteroaryl radical optionally substituted, and Z represents a hydrogen atom or the radical of a carboxylic acid. The compounds of formula (I) have very interesting antibiotic properties.

(57) Abrégé

L'invention a pour les composés de formule (I) dans lesquels R représente un radical alkyle éventuellement substitué ou (CH2)_nAr, n représentant un nombre entier allant de 0 à 6 et Ar représentant un radical aryle ou hétéroaryle éventuellement substitué, et Z représente un atome d'hydrogène ou le reste d'un acide carboxylique. Les composés de formule (I) présentent d'intéressantes propriétés antibiotiques.

BNSDOCID: <WO_____9825942A1_I_>

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

es no

						CT	Slovénie
AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	
AM	Arménie	FT	Finlande	LT	Lituanic	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG		KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Congo Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CI		~.	démocratique de Corée	PL	Pologne		
CM	Cameroun	KR	République de Corée	PΤ	Portugal		
CN	Chine	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CU	Cuba	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
CZ	République tchèque	LL	Liechtenstein	SD	Soudan		
DE	Allemagne			SE	Suède		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SG	Singapour		
EE	Estonie	LR	Libéria	30	ongapon		

Nouveaux dérivés de l'érythromycine, leur procédé de préparation et leur application comme médicaments.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de 5 l'érythromycine, leur procédé de préparation et leur application comme médicaments.

L'invention a pour objet les composés de formule (I) :

20

dans lesquels R représente :

<u>ou bien</u> un radical alkyle, alkényle ou alkynyle, linéaire,
ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 18 atomes de carbone,
éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants
25 choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux O-alkyle,
O-alkényle ou O-alkynyle, S-alkyle, S-alkényle ou S-alkynyle,
linéaires, ramifiés ou cycliques, renfermant jusqu'à 12

atomes de carbone, les radicaux NO2, les radicaux C=N, les

30

radicaux:

35 dans lesquels Ra et Rb identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant jusqu'à 4 atomes de carbone, les radicaux : 5

25

dans lesquels Rc, Rd et Rf identiques ou différents, représentent un radical alkyle, linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 4 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène,

10 <u>ou bien</u> un radical (CH₂)_nAr dans lequel n représente un nombre entier allant de 0 à 6 et Ar représente un radical aryle ou hétéroaryle, éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants indiqués ci-dessus,

Z représente un atome d'hydrogène ou le reste d'un radical 15 acyle, renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides.

Le radical aryle peut être un radical phényle ou naphtyle.

Le radical aryle peut être également un radical hétéro-20 cyclique substitué ou non comme le radical thiényle, furyle, pyrolyle, thiazolyle, oxazolyle, imidazolyle, thiadiazolyle, pyrazolyle ou isopyrazolyle, un radical pyridyle, pyrimidyle, pyridazinyle ou pyrazinyle, ou encore un radical indolyle benzofurannyle, benzothiazyle ou quinoléinyle.

Ces radicaux aryles peuvent comporter un ou plusieurs groupements choisis dans le groupe constitué par les radicaux hydroxyle, les atomes d'halogène, les radicaux NH_2 , NO_2 , C=N, les radicaux alkyle, alkényle ou alkynyle, 0-alkyle, 0alkényle ou 0-alkynyle, S-alkyle, S-alkényle ou S-alkynyle et 30 N-alkyle, N-alkényle ou N-alkynyle, renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, le radical

Ra , Ra et Rb identiques ou différents, représentant RЬ

un atome d'hydrogène ou un radical alkyle renfermant jusqu'à

12 atomes de carbone, le radical

0

-C-R₃, R₃ représentant un radical alkyle renfermant jusqu'à 5 12 atomes de carbone, ou un radical aryle ou hétéroaryle éventuellement substitué, les radicaux aryle, 0-aryle ou S-aryle carboxyliques ou aryle, 0-aryle ou S-aryle hétérocycliques à 5 ou 6 chaînons comportant un ou plusieurs hétéroatomes, éventuellement substitués par un ou plusieurs des substituants mentionnés ci-dessous.

Comme hétérocycle préféré, on peut citer entre autres

et les radicaux hétérocycliques envisagés dans les demandes de brevets européens 487411, 596802, 676409 et 680967. Ces radicaux hétérocycliques préférés pouvant être substitués par

35

un ou plusieurs groupements fonctionnels.

Hal représente de préférence un atome de fluor, de chlore ou de brome.

Parmi les sels d'addition avec les acides, on peut citer 5 les sels formés avec les acides acétique, propionique, trifluoroacétique, malique, tartrique, méthanesulfonique, benzènesulfonique, p-toluènesulfonique, et spécialement les acides stéariques, éthylsuccinique ou laurylsulfonique.

L'invention a notamment pour objet les composés de 10 formule (I) dans lesquels Z représente un atome d'hydrogène, les composés de formule (I) dans lesquels R représente un radical (CH₂)_nAr dans lesquels n représente un nombre entier allant de 1 à 4 et Ar représente un radical aryle ou hétéroaryle éventuellement substitué, et notamment ceux dans lesquels Ar est un radical phényle éventuellement substitué, ainsi que ceux dans lesquels R représente un radical :

éventuellement substitué.

L'invention a tout particulièrement pour objet les 25 composés dont la préparation est donnée ci-après dans la partie expérimentale et notamment les produits des exemples 2 et 3.

Les produits de formule générale (I) possèdent une très bonne activité antibiotique sur les bactéries gram [®] telles 30 que les staphylocoques, les streptocoques, les pneumocoques.

Les composés de l'invention peuvent donc être utilisés comme médicaments dans le traitement des infections à germes sensibles et notamment, dans celui des staphylococcies, telles que les septicémies à staphylocoques, staphylococcies malignes de la face ou cutanées, pyodermites, plaies septiques ou suppurantes, furoncles, anthrax, phlegmons, érysipèles et acné, staphylococcies telles que les angines aigués primitives ou post-grippales, broncho-pneumonies,

suppurations pulmonaires, les streptococcies telles que les angines aiguës, les otites, les sinusites, la scarlatine, les pneumococcies telles que les pneumonies, les bronchites; la brucellose, la diphtérie, la gonococcie.

Les produits de la présente invention sont également actifs contre les infections dues à des germes comme Haemophilus influenzae, Rickettsies, Mycoplasma pneumoniae, Chlamydia, Legionella, Ureaplasma, Toxoplasma, ou à des germes du genre Mycobactérium.

La présente invention a donc également pour objet, à titre de médicaments et, notamment de médicaments antibiotiques, les produits de formule (I) tels que définis ci-dessus, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides minéraux ou organiques pharmaceutiquement acceptables.

L'invention a plus particulièrement pour objet, à titre de médicaments et, notamment de médicaments antibiotiques, les produits des exemples 2 oú 3 et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

L'invention a également pour objet les compositions 20 pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un des médicaments définis ci-dessus.

Ces compositions peuvent être administrées par voie buccale, rectale, parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses, mais la voie d'administration préférée est la voie buccale.

Elles peuvent être solides ou liquides et se présenter sous les formes pharmaceutiques couramment utilisées en médecine humaine, comme par exemple, les comprimés simples ou dragéifiés, les gélules, les granulés, les suppositoires, les préparations injectables, les pommades, les crèmes, les gels; elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Le ou les principes actifs peuvent y être incorporés à des excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants,

les conservateurs.

Ces compositions peuvent également se présenter sous forme d'une poudre destinée à être dissoute extemporanément dans un véhicule approprié, par exemple de l'eau stérile 5 apyrogène.

La dose administrée est variable selon l'affection traitée, le sujet en cause, la voie d'administration et le produit considéré. Elle peut être, par exemple, comprise entre 50 mg et 300 mg par jour par voie orale, chez l'adulte 10 pour le produit de l'exemple 2.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation des composés de formule (I), caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

dans lequel Z' représente le reste d'un acide carboxylique
30 renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone, à l'action d'un
agent de blocage de la fonction cétone en 3 sous forme
d'éther ou d'ester d'énol pour obtenir le composé de formule
(III):

20

15 dans lequel E représente le reste d'un éther ou d'un ester d'énol et Z' conserve sa signification précédente, à l'action d'un composé de formule (IV) :

dans laquelle Hal représente un atome d'halogène, pour obtenir le composé de formule (V) correspondant :

que l'on soumet, si désiré, à l'action d'un agent de

20

libération de la fonction cétone en 3 et/ou à l'action d'un agent de libération de l'hydroxyle en 2', pour obtenir le composé de formule (I) correspondant :

dans lequel R et Z conservent leur signification précédente.

Les produits de formule (II) utilisés comme produits de départ sont des produits connus, qui peuvent être préparés

départ sont des produits connus, qui peuvent être prépares selon le procédé décrit dans EP 487411 ou dans WO 9321199.

Comme agent de blocage de la fonction cétone en 3, sous forme d'éther d'énol, on peut utiliser un hologénométhyléther 25 et notamment un chlorométhéthyléther, comme par exemple le chlorure de MEM, ou chlorure de 2-méthoxy éthoxy méthyle ou encore le chlorure de SEM ou chlorure de 2-(triméthylsilyl) éthoxyméthyle; on peut également utiliser le benzyloxyméthyléther (BOM) comme agent de blocage sous forme d'ester 30 d'énol.

- Hal représente de préférence un atome de chlore,
- Z' représente de préférence un radical acétyle,
- l'agent de libération de la fonction cétone en 3 ou
- la libération de l'hydroxyle en 2' est effectuée par métha-35 nolyse.

Les composés de formules (III) et (V) mis en oeuvre au cours du procédé de préparation sont nouveaux et sont en euxmêmes un objet de la présente invention. Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

EXEMPLE 1: 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxyl-6-0-méthyl-3-oxo-

5 12,11-[oxycarbonyl[[(2-méthoxyéthoxy)méthyl]imino]]érythromycine

Stade A: 2'-acétate de 2,3-didéhydro-11,12-didéoxy-3-0-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyra-nosyl)-6-0-méthyl-11,12-(iminocarbonyloxy)-3-0-[[(2-trimé-thylsilyl) éthoxy] méthyl]-érythromycine

On agite pendant 10 minutes une solution renfermant 6 ml de DMF, 0,654 g de 2'-acétate de 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-0-méthyl-3-oxo-11,12-(iminocarbonyloxy)-érythromycine et

- 15 0,057 g d'hydrure de sodium à 50 % dans l'huile. On porte le mélange réactionnel à 40°C. On refroidit à -5°C et introduit goutte à goutte 0,177 μl de ClSEM. On dilue dans 5 ml de DMF et amène à pH 7. On ajoute 3 gouttes d'eau, amène à la température ambiante et évapore le DMF. On reprend dans 15 ml
- d'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse d'ammoniaque, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche, filtre et concentre. On obtient 0,785 g de produit que l'on dissout dans l'éther isopropylique. On amorce la cristallisation, essore, lave et sèche à 70°C. On obtient le produit
- 25 recherché fondant à 100°C.

RMN CDCl3 ppm

Structure possible

- 0,07 (s) : $Si(Me)_3$; 0,87 (t) : CH_3-CH_2 ; ~ 1,03 : CH_2-Si ; 1,10 (d) 1,12 (d) 1,14 (d) 1,24 (d) les CH_3 ; 1,24 (s)
- 30 1,43 (s) : 6 et 12 CH_3 ; 1,95 (s) : 2-Me; 2,08 (s) : OAc; 2,27 (s) : $N(Me)_2$; 2,47 (m) : H_8 ; 2,68 (m) : H'_3 ; 2,82 (s) : 6-OMe; 3,04 (q) : H_{10} ; 3,31 (dq) : H_4 ; 3,48 (m) : H'_5 ; 3,73 (d,J = 2,5) : H_5 ; 3,80-3,92 : OCH_2 ; 3,89 (s) : H_{11} ; 4,69 (d) : H_1 ; 4,78 (dd) : H_2 ; 4,99 (d) 5,04 (d) :
- 35 OCH₂O; 5,29 (dd): H₁₃.

 Stade B: 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-O-méthyl-3-oxo12,11-[oxycarbonyl[[(méthoxyméthyl)]imino]]érythromycine

On dissout dans 1,5 ml de DMF, 0,150 g d'un mélange renfermant 0,150 g du produit du stade A.

On refroidit le mélange réactionnel à +10°C et ajoute 14 mg d'hydrure de sodium à 50 % dans l'huile. On refroidit 5 le mélange réactionnel à 0°C et introduit 26 μ l de chlorure de MEM en solution dans 0,5 ml de DMF. On agite pendant 25 minutes à 0°C, verse sur la glace, concentre, reprend à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, sèche, filtre et concentre. On obtient un produit 10 que l'on dilue dans 4 ml de méthanol. On porte la solution au reflux pendant 2 heures, ramène à la température ambiante. On ajoute 1 ml d'une solution 6,5 M d'acide chlorhydrique dans le méthanol. On évapore le méthanol, reprend à l'acétate d'éthyle, lave à l'ammoniaque, dilue, extrait à l'acétate 15 d'éthyle, sèche, filtre et concentre. On obtient 0,11 g de produit qui cristallise. On obtient après purification, le produit recherché brut F = 238~240°C. RMN CDCl3 ppm $0.88 (t) : CH_3 - CH_2 ; 1.03 (d) : 10 - Me ; 1.16 (d) : 8Me ; 1.25$

0,88 (t) : CH_3 - CH_2 ; 1,03 (d) : 10-Me ; 1,16 (d) : 8Me ; 1,25 20 (d) : 5'Me ; 1,32 (d) : 4Me ; 1,38 (d) : 2Me ; 1,34 et 1,51 : 0 et 12Me ; ~ 1,57 et 1,38 CH_2 en 14 ; ~ 1,60 et 1,84 : CH_2 en 7 ; ~ 1,67 et 1,25 : CH_2 en 4' ; 2,27 (s) : $N(Me)_2$; 2,44 (m) : H_3 ; 2,62 (m) : H_8 ; 2,67 (s) : 6-OMe ; 3,09 (q1) : H_{10} ; 3,12 (m) : H_4 ; 3,18 (dd) : H_2 ; 3,36 (s) : OMe ;

- 25 ~ 3,47 : OH ; 3,86 (q) : H₂ ; 3,87 (s) : H₁₁ ; 4,24 (d) :
 H'₁ ; 4,93 (d) 5,27 (d) : NCH₂O ; 5,05 (dd) : H₁₃.

 EXEMPLE 2 : 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxyl-6-O-méthyl-3-oxo12,11-[oxycarbonyl][[[2-[4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl]]
- 30 éthoxy] méthyl] imino]]-érythromycine

 Stade A: 2'-acétate de 2,3-didéhydro-11,12-didéoxy-3-0de(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-O-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl)-6-0-méthyl-12,11-[oxycarbonyl[[(2-bromoéthoxy) méthyl]
 imino]]-3-0-[[2-(triméthylsilyl) éthoxy] méthyl]-érythro35 mycine

Dans 2 ml de THF, on agite 0,278 g d'hydrure de sodium à 50 % dans l'huile. On refroidit à 0°C et ajoute 510 mg de stade A de l'exemple 1, en solution dans 8 ml de THF. On

ramène à la température ambiante et introduit 100 μl de ClCH₂OCH₂CH₂Br en solution dans 4 ml de THF. On ramène à 0°C, verse sur glace, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche, filtre et concentre. On obtient 0,709 g du 5 produit recherché.

Stade B: 2'-acétate de 2,3-didéhydro-11,12-didéoxy-3-0-de(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyra-nosyl)-6-0-méthyl-12,11-[oxycarbony[[[2-[4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl] éthoxy] méthyl] imino]]-3-0-[[2-(triméthyl-silyl) éthoxy] méthyl]-érythromycine

On introduit une solution de 3 ml de DMF et 0,377 g de 4-(3-pyridinyl)-1H-imidazole dans une solution renfermant 2 ml de DMF et 0,162 g d'hydrure de sodium à 50 % dans 1'huile. On agite pendant un quart d'heure et introduit 0,709 g du produit du stade A de l'exemple 2 en solution dans 8 ml de DMF. On agite 3 heures à la température ambiante et 15 minutes à 60°C. On verse sur la glace, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée puis à l'eau, sèche, filtre et concentre. On obtient 0,644 g de produit.

20 Stade C: 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-0-méthyl-3-oxo-12,11-[oxycarbonyl[[[2-[4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl]éthoxy] méthyl] imino]]-érythromycine

On agite pendant 48 heures à la température ambiante une 25 solution renfermant 0,644 g du produit du stade B et 8 ml de méthanol, puis on dilue 0,565 g de produit obtenu dans 5 ml d'acétate d'éthyle. On refroidit à 0°C et introduit 2,5 ml d'une solution 2,1N d'acide chlorhydrique dans le méthanol et ramène à la température ambiante. On maintient l'agitation à

- 30 la température ambiante pendant 1 heure. On évapore les solvants, dilue à l'eau, verse sur une solution aqueuse saturée de carbonate de sodium, filtre et concentre. On obtient 0,508 g d'une huile que l'on chromatographie sur silice CH₂Cl₂/MeOH (93-7) puis CH₂Cl₂/MeOH/NH₄OH (93-7-0,5).
- 35 On concentre les fractions homogènes en CCM, reprend à l'acétate d'éthyle, lave à l'ammoniaque, dilue, extrait à l'acétate d'éthyle, à l'eau, sèche, filtre et concentre. On obtient 66 mg de produit recherché.

RMN CDCl a ppm

mycine

0.85 (t): CH_3 - CH_2 ; 1.00 (d) - 1.15 (d) - 1.25 (d) 1.31

(d) - 1,40 (d) : les CH_3 -CH ; 1,34 et 1,51 : 6 et 12 Me ;

2,26 (s) : $N(Me)_2$; 2,44 (m) : H_4 ; 2,60 (m) : H_8 ; 2,68

5 (s) : 6-OMe ; 3,03 (m) : H_4 et H_{10} ; 3,18 (dd) : H_2 ; 3,55

(m) : H_5 ; 3,76 (s) - 3,92 (m) - 4,38 (m) : OCH_2CH_2N ; 3,87

(s) : H_{11} ; 3,83 (q) : H_2 ; 4,24 (d) : H_5 ; 4,31 (d) : H_1 ;

 $4,96 \text{ (dd)} : H_{13} ; 4,99 \text{ (d)} - 5,37 \text{ (d)} : NCH_{2}O . 7,36 \text{ (d)} -$

7,54 (d) : H imidazole ; 7,30 (ddd) : H_5 ; 8,08 (dt) : H_4 -

10 8,45 (dd): H₆ - 8,95 (ddd): pyridine.

EXEMPLE 3: 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-0-méthyl-3-oxo12,11-[oxycarbonyl[[(2-phényléthoxy)méthyl] imino]]-érythro-

15 Stade A: 2'-acétate de 2,3-didéhydro-11,12-didéoxy-3-0-de(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyra-nosyl)-6-0-méthyl-12,11-[oxycarbony[[(2-phényléthoxy) méthyl]imino]]-3-0-[[2-(triméthylsilyl) éthoxy] méthyl]-érythro-mycine

On ajoute à 10°C, 18 mg d'hydrure de sodium à 50 % dans l'huile, dans une solution renfermant 2 ml de DMF et 203 mg du produit obtenu au stade A de l'exemple 1.

On agite pendant 15 minutes. On refroidit à -5°C et ajoute 46 μ l de chlorométhylphényl éther en solution dans 25 0,5 ml de DMF.

On évapore le DMF, reprend à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche, filtre et concentre. On obtient 0,277 g de produit recherché.

Stade B: 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-30 méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-0-méthyl-3-oxo-12,11-[oxycarbonyl[[(2-phényléthoxy)méthyl] imino]]-érythromycine

On refroidit à +5°C et introduit en une fois 0,227 g de produit obtenu au stade A dans 0,33 ml une solution 0,19N d'acide chlorhydrique dans l'acétate d'éthyle. On amène à la température ambiante et agite pendant 2 heures. On refroidit à 0°C, ajoute de l'eau, amène le pH à 9-10 avec une solution concentrée d'ammoniaque, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à

l'eau, sèche, filtre et concentre. On obtient 0,201 g de produit que l'on dilue dans 2,5 ml de méthanol. On porte au reflux pendant 2 h 30. On évapore le méthanol et obtient 0,188 mg de produit que l'on chromatographie sur silice en éluant avec le mélange chlorure de méthylène-ésopropanol-ammoniague (95-5-0.5). On concentre, reprend au chlorure de

ammoniaque (95-5-0,5). On concentre, reprend au chlorure de méthylène, ajoute une goutte d'ammoniaque concentré, agite, sèche, filtre et concentre. On obtient 55 mg de produit que l'on essore et sèche à 80°C. On obtient 36 mg de produit F = 10 210° ~ 212°C.

RMN CDCl3 ppm

0,88 (t): CH₃-CH₂; 1,02 (d) - 1,15 (d) - 1,25 (d) - 1,31

- (d) 1,39 (d) : les CH_3 -CH ; 1,33 1,51 : 6 et 12 Me ; 2,27
- (s) : $N(Me)_2$; 2,45 (m) : H_3 ; 2,62 (m) : H_8 ; 2,70 (s) :
- 15 6-OMe; 2,91 (m): $CH_2\Phi$; 3,08 (ql): H_{10} ; ~ 3,15 (m): H_4 ; 3,18 (dd): H_2 ; ~ 3,58 (m): H_5 ; ~ 3,58 et 3,77: OCH_2 ; 3,87 (q): H_2 ; 3,91 (s): H_{11} ; 4,25 (d): H_5 ; 4,32 (d): H_1 ; 5,00 (d) 5,33 (d): NCH_2O ; 5,05 (dd): H_{13} ; 7,13 à 7,30: phényle, éther (~ 0,3 mole).
- 20 En opérant comme indiqué ci-dessus, on a préparé le produit suivant :

EXEMPLE 4: 11,12-didéoxy-3-de ((2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribohexopyranosyl) oxy) 6-0-méthyl-3-oxo-12,11-(oxycarbonyl (((2-(triméthylsilyl) éthoxy) méthyl)

25 imino)) érythromycine.

F = 141-143°C; Rf = 0,38 (AcOEt-TEA 95-5).

EXEMPLE DE COMPOSITION PHARMACEUTIQUE

On a préparé des composés renfermant :

35 ETUDE PHARMACOLOGIQUE DES PRODUITS DE L'INVENTION

Méthode des dilutions en milieu liquide

On a préparé une série de tubes dans lesquels on répartit une même quantité de milieu nutritif stérile. On distribue dans chaque tube des quantités croissantes du produit à étudier, puis chaque tube est ensemencé avec une souche bactérienne. Après incubation de vingt-quatre heures à l'étuve à 37°C, l'inhibition de la croissance est appréciée par transillumination de ce qui permet de déterminer les concentrations minimales inhibitrices (C.M.I.) exprimées en microgrammes/cm³.

Les résultats suivants ont été obtenus :

10	Souches bactériennes à	GRAM+	
	Produits	Ex. 2	Ex. 3
[Staphylococcus aureus 011UC4	0,08	0,04
	Staphylococcus aureus 011G025I	0,08	0,15
	Staphylococcus epidermidis 012G011I	0,08	0,08
15	Streptococcus pyogenes groupe A	s 0,02	≤ 0,02
	02A1UC1		
	Streptococcus agalactiae groupe B	≤ 0,02	≤ 0,02
	02B1HT1		
	Streptococcus faecalis groupe D	≤ 0,02	≤ 0,04
20	02D2UC1		
	Streptococcus faecium groupe D	≤ 0,02	≤ 0,02
	02D3HT1		
	Streptococcus sp groupe G	≤ 0,02	≤ 0,02
	02G0GR5		
25	Streptococcus mitis 02mitCB1	≤ 0,02	≤ 0,02
	Streptococcus mitis 02mitGR16I	≤ 0,02	≤ 0,02
	Streptococcus agalactiae groupe B	0,08	0,04
•	02B1SJ1		
	Streptococcus pneumoniae 032UC1	0,02	≤ 0,02
30			

De plus, le produit de l'exemple 1 a montré une activité intéressante sur les souches bactériennes à $gram^{\Theta}$ suivantes : Haemophilus Influenzae 351HT3, 351CB12, 351CA1 et 351GR6.

REVENDICATIONS

1) Les composés de formule (I) :

dans lesquels R représente ou bien un radical alkyle, alkényle ou alkynyle, linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 18 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux O-alkyle, O-alkényle ou O-alkynyle, S-alkyle, S-alkényle ou S-alkynyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone, les radicaux NO2, les radicaux C=N, les radicaux :

30

dans lesquels Ra et Rb identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant jusqu'à 4 atomes de carbone, les radicaux :

dans lesquels Rc, Rd et Rf identiques ou différents, représentent un radical alkyle, linéaire, ramifié ou cyclique renfermant jusqu'à 4 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène,

- 5 ou bien un radical (CH₂)_nAr dans lequel n représente un nombre entier allant de 0 à 6 et Ar représente un radical aryle ou hétéroaryle, éventuellement substitué par un ou plusieurs substituants indiqués ci-dessus,
- Z représente un atomes d'hydrogène ou le reste d'un radical 10 acyle, renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone, ainsi que leurs sels d'addition avec les acides.
 - 2) Les composés de formule (I) tels que définis à la revendication 1, dans lesquels Z représente un atome d'hydrogène.
- 3) Les composés de formule (I) tels que définis à la revendi-15 cation 1 ou 2, dans lesquels R représente un radical $(CH_2)_n$ Ar dans lesquels n représente un nombre entier allant de 1 à 4 et Ar représente un radical aryle ou hétéroaryle éventuellement substitué.
- 4) Les composés de formule (I) définis à la revendication 3 20 dans lesquels Ar est un radical phényle éventuellement substitué.
 - 5) Les composés de formule (I) définis à la revendication 3 dans lesquels R représente un radical :

30 éventuellement substitué.

- 6) Les composés de formule (I) dont les noms suivent : - 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-0-méthyl-3-oxo-12,11-[oxycarbonyl[[[2-[4-(3-pyridinyl)-1H-imidazol-1-yl] éthoxy]] méthyl] imino]]-érythromycine
 - 11,12-didéoxy-3-de[(2,6-didéoxy-3-C-méthyl-3-0-méthyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl) oxy]-6-0-méthyl-3-oxo-12,11[oxycarbonyl[[(2-phényléthoxy)méthyl] imino]]-érythromycine.

- 7) A titre de médicaments, les composés de formule (I) définis à l'une quelconque des revendications 1 à 6.
- 8) Les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un médicament selon la revendication 7.
- 5 9) Procédé de préparation des composés de formule (I), caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

20

dans lequel Z' représente le reste d'un acide carboxylique renfermant jusqu'à 12 atomes de carbone, à l'action d'un agent de blocage de la fonction cétone en 3 sous forme d'éther ou d'ester d'énol pour obtenir le composé de formule 25 (III) :

9825942A1 I >

dans lequel E représente le reste d'un éther ou d'un ester d'énol et Z' conserve sa signification précédente, à l'action d'un composé de formule (IV) :

dans laquelle Hal représente un atome d'halogène, pour obtenir le composé de formule (V) correspondant :

que l'on soumet, si désiré, à l'action d'un agent de 25 libération de la fonction cétone en 3 et/ou à l'action d'un agent de libération de l'hydroxyle en 2', pour obtenir le composé de formule (I) correspondant :

30

35

15 dans lequel Z et R conservent leur signification précédente.

10) A titre de produits chimiques nouveaux, les composés de formules (III) et (V) définis à la revendication 9.

RNSDOCID- -WO 982594241 1

Intern val Application No PCT/FR 97/02254

	FIGURE OF CHILD IF COT LAW TIFFE		
A. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER C07H17/08 A61K31/70		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national clas	ssification and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification sy	fication symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are included in the fields se	arched
Electronic d	data base consulted during the international search (name of da	ta base and, where practical, search terms used	,
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category 9	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 487 411 A (ROUSSEL-UCLAF; 1992 cited in the application see the whole document	FR.) 27 May	1
A	BAKER W R ET AL: "Modification macrolide antibiotics. Synthes 11-deoxy-11-(carboxyamino)-6-	sis of D-methyleryth s) via an on of ketone" 3);88; VOL.53 PHARM. PROD.	1
X Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed	ı ili dibiəx.
"A" docum cons "E" earlier filling "L" docum whice citati "O" docum other	categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance or document but published on or after the international gate of the stablish the publication date of another ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or or means ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"T" later document published after the int or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or t invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cann involve an inventive step when the cannot be considered to involve an an document is combined with one or ments, such combination being obvi in the art. "&" document member of the same pater	th the application but theory underlying the claimed invention of the considered to document is taken alone oclaimed Invention inventive step when the more other such docutious to a person skilled
Date of the	e actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international se	earch report
	4 March 1998	12/03/1998	
Name and	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Scott, J	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

Inten nai Application No
PCT/FR 97/02254

·	,	PCT/FR 97/0225	4
.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Rolevan	t to claim No.
ategory '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Heleval	
	EP 0 248 279 A (ABBOTT LABORATORIES;USA) 9 December 1987 see the whole document	1	
1	EP 0 596 802 A (ROUSSEL UCLAF) 11 May 1994 cited in the application see abstract		l
1	EP 0 676 409 A (ROUSSEL UCLAF) 11 October 1995 cited in the application see abstract		1
A	EP 0 680 967 A (ROUSSEL UCLAF) 8 November 1995 cited in the application see abstract		1
A	EP 0 638 585 A (TAISHO PHARMA CO LTD) 15 February 1995 see abstract		1
	·		
			٠.

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

1

Information on patent family members

Inter inal Application No PCT/FR 97/02254

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0487411 A	27-05-92	FR 2669337 A	22-05-92
		FR 2677025 A	04-12-92
		FR 2680790 A	05-03-93
		AT 133683 T	15-02-96
		AU 640290 B	19-08-93
		AU 8798691 A	28-05-92
		CA 2055912 A	21-05-92
		CN 1065069 A,B	07-10-92
		CS 9103508 A	17-06-92
		DE 69116815 D	14-03-96
		DE 69116815 T	17-10-96
		ES 2082952 T	01-04-96
		IE 74713 B	30-07-97
		IL 99995 A	20-11-97
		JP 4290893 A	15-10-92
		NZ 240684 A	26-08-94
		OA 9523 A	15-11-92
		PL 167448 B	30-09-95
		PL 169422 B	31-07-96
		US 5444051 A	22-08-95
		US 5561118 A	01-10-96
EP 0248279 A	09-12-87	US 4742049 A	03-05-88
LI 0240273 A	03 12 07	CA 1294615 A	21-01-92
		DE 3750436 D	06-10-94
		DE 3750436 T	22-12-94
		JP 2535174 B	18-09-96
		JP 62292795 A	19-12-87
EP 0596802 A	11-05-94	FR 2697523 A	06-05-94
L. 000002 A	11 00 01	FR 2707088 A	06-01-95
		AT 135706 T	15-04-96
		AU 670329 B	11-07-96
		AU 5047793 A	19-05-94
		BR 9304481 A	21-06-94
		CA 2102457 A	06-05-94
		CN 1090581 A	10-08-94
		DE 69301897 D	25-04-96
		ES 2085130 T	16-05-96
		HU 66446 A	28-11-94

information on patent family members

Inter nal Application No PCT/FR 97/02254

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0596802 A		JP 6220082 A US 5527780 A US 5614614 A	09-08-94 18-06-96 25-03-97
EP 0676409 A	11-10-95	FR 2718450 A AP 587 A AU 684939 B AU 2310795 A BG 100150 A BR 9506147 A CA 2164638 A CN 1126997 A CZ 9503223 A FI 955913 A WO 9527720 A GB 2288174 A HR 950217 A HU 73772 A JP 7278177 A LV 11182 B MD 663 F NO 954942 A NZ 284498 A PL 311871 A SK 154695 A US 5656607 A ZA 9502059 A	13-10-95 29-04-97 08-01-98 30-10-95 28-06-96 16-04-96 19-10-95 17-07-96 14-08-96 08-12-95 19-10-95 31-08-97 30-09-96 24-10-95 20-04-97 31-01-97 07-02-96 27-07-97 18-03-96 01-10-96 12-08-97 13-03-96
EP 0680967 A	08-11-95	FR 2719587 A AP 558 A AU 684027 B AU 2449995 A BG 100951 A BR 9507700 A CA 2189271 A CZ 9603214 A FI 964395 A WO 9529929 A HU 75698 A JP 8053489 A	10-11-95 07-11-96 27-11-97 29-11-95 29-08-97 19-08-97 09-11-95 13-08-97 31-10-96 09-11-95 28-05-97 27-02-96

information on patent family members

Inter mai Application No
PCT/FR 97/02254

	itent document I in search repo		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP	0680967	A		LV 11739 B NO 964654 A NZ 285416 A PL 317071 A US 5635485 A ZA 9503501 A	20-08-97 04-11-96 27-07-97 03-03-97 03-06-97 02-05-96
EP	0638585	A	15-02-95	AU 4022393 A DE 69305987 D DE 69305987 T US 5631355 A AT 135707 T AT 145212 T AU 4022293 A CA 2118488 A CA 2118489 A DE 69301916 D DE 69301916 T EP 0638584 A ES 2087737 T ES 2096915 T JP 6009678 A WO 9321199 A WO 9321200 A US 5591837 A	18-11-93 19-12-96 06-03-97 20-05-97 15-04-96 15-11-96 18-11-93 23-10-93 23-10-93 25-04-96 08-08-96 15-02-95 16-07-96 16-03-97 18-01-94 28-10-93 28-10-93 07-01-97

Dem Internationale No PCT/FR 97/02254

•	•	PCT/FR 97	7/02254
A. CLASSEM CIB. 6	CO7H17/08 A61K31/70		
	silication internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification	nationale et la CIB	
B. DOMAIN	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6			
Documentati	on consuttée autre que la documentationminimale dans la mesure où ces	documents relèvent des domaines	sur lesquels a porté la recherche
Base de don utilisés)	nées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom	de la base de données, et si cela e	st réalisable, termes de recherche
C DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des	passages pertinents	no. des revendications visées
Α	EP 0 487 411 A (ROUSSEL-UCLAF;FR.) 1992 cité dans la demande	1	
	voir le document en entier		
А	BAKER W R ET AL: "Modification of macrolide antibiotics. Synthesis of 11-deoxy-11-(carboxyamino)-6-0-meth	1	
	romycin A 11,12-(cyclic esters) via intramolecular Michael reaction of O-carbamates with		
	an.alpha.,.betaunsaturated ketone J. ORG. CHEM. (JOCEAH,00223263);88; (10); PP.2340-5, ABBOTT LAB.;PHARM. DIV.; ABBOTT PARK; 60064; IL; USA (PROD.	
	XP002026111 voir le document en entier		
	-/-		
X Voi	r la suite du cadre C pour la finde la liste des documents	Les documents de familles de	p brevets sont indiqués en annexe
	es spéciales de documents cités:	document ultérieur publié après la date de priorité et n'appartenena technique pertinent, mais cité poi	
cons	idéré comme particulièrement pertinent nent antérieur, mais publié à la date dedépôt international "X'	ou la théorie constituant la base	oet livention revendiquée ne peut
"L" docum	près cette date nest pouvant jeter un doute sur une revendcation de ité ou cité pour déterminer la date depublication d'une "Y' e citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	étre considérée comme nouvelle inventive par rapport au docume document particulièrement permin ne peut être considérée comme	ort considéré isolément ent; l'invention revendiquée impliquant une activité inventive à un ou obsieurs autres
une	ment se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens nent publié avant la date de dépôtinternational, mais	documents de même nature, cet pour une personne du métier document qui fait partie de la mêr	de Compiliation etant avicant
post	érieurement à la date de priorité revendiquée "& quelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rap	
	4 mars 1998	12/03/1998	
Nom et ac	tresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Eav. (+31-70) 340-3016	Scott, J	

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

1

Demi Internationale No
PCT/FR 97/02254

	PCT/F	R 97/02254
C.(suite) D Catégorie ³	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant. l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
Ą	EP 0 248 279 A (ABBOTT LABORATORIES;USA) 9 décembre 1987 voir le document en entier 	1
A	EP 0 596 802 A (ROUSSEL UCLAF) 11 mai 1994 cité dans la demande voir abrégé	1
A	EP 0 676 409 A (ROUSSEL UCLAF) 11 octobre 1995 cité dans la demande voir abrégé	1
A	EP 0 680 967 A (ROUSSEL UCLAF) 8 novembre 1995 cité dans la demande voir abrégé	1
Α	EP 0 638 585 A (TAISHO PHARMA CO LTD) 15 février 1995 voir abrégé	1

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 97/02254

Document brevet cité	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0487411 A	27-05-92	FR 2669337 A FR 2677025 A FR 2680790 A AT 133683 T AU 640290 B AU 8798691 A CA 2055912 A CN 1065069 A,B CS 9103508 A DE 69116815 D DE 69116815 T ES 2082952 T IE 74713 B IL 99995 A JP 4290893 A NZ 240684 A OA 9523 A PL 167448 B PL 169422 B US 5444051 A US 5561118 A	22-05-92 04-12-92 05-03-93 15-02-96 19-08-93 28-05-92 21-05-92 07-10-92 17-06-92 14-03-96 17-10-96 01-04-96 30-07-97 20-11-97 15-10-92 26-08-94 15-11-92 30-09-95 31-07-96 22-08-95 01-10-96
EP 0248279 A	09-12-87	US 4742049 A CA 1294615 A DE 3750436 D DE 3750436 T JP 2535174 B JP 62292795 A	03-05-88 21-01-92 06-10-94 22-12-94 18-09-96 19-12-87
EP 0596802 A	11-05-94	FR 2697523 A FR 2707088 A AT 135706 T AU 670329 B AU 5047793 A BR 9304481 A CA 2102457 A CN 1090581 A DE 69301897 D ES 2085130 T HU 66446 A	06-05-94 06-01-95 15-04-96 11-07-96 19-05-94 21-06-94 06-05-94 10-08-94 25-04-96 16-05-96 28-11-94

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demi Internationale No PCT/FR 97/02254

Documer au rapport	nt brevet cit de recherc		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)		Date de publication	,
EP 05	96802	A		JP US US	6220082 A 5527780 A 5614614 A		09-08-94 18-06-96 25-03-97	
EP 06	76409	A	11-10-95	FR AP AU BG BR CN CZ FI WO GB HU JP MD NO NZ PL SK US ZA	2718450 A 587 A 684939 B 2310795 A 100150 A 9506147 A 2164638 A 1126997 A 9503223 A 955913 A 9527720 A 2288174 A 950217 A 73772 A 73772 A 7278177 A 11182 B 663 F 954942 A 284498 A 311871 A 154695 A 5656607 A 9502059 A		13-10-95 29-04-97 08-01-98 30-10-95 28-06-96 16-04-96 19-10-95 17-07-96 14-08-96 08-12-95 19-10-95 11-10-95 31-08-97 30-09-96 24-10-95 20-04-97 31-01-97 07-02-96 27-07-97 18-03-96 01-10-96 12-08-97 13-03-96	
EP O	580967 _.	Α	08-11-95	FR AP AU BG BR CA CZ FI WO HU JP	2719587 / 558 / 684027 8 2449995 / 100951 / 9507700 / 2189271 / 9603214 / 964395 / 9529929 / 75698 / 8053489 /	4 8 4 4 4 4 4 4 4	10-11-95 07-11-96 27-11-97 29-11-95 29-08-97 19-08-97 09-11-95 13-08-97 31-10-96 09-11-95 28-05-97 27-02-96	

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 97/02254

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de . publication
EP 0680967 A		LV 11739 B NO 964654 A NZ 285416 A PL 317071 A US 5635485 A ZA 9503501 A	20-08-97 04-11-96 27-07-97 03-03-97 03-06-97 02-05-96
EP 0638585 A	15-02-95	AU 4022393 A DE 69305987 D DE 69305987 T US 5631355 A AT 135707 T AT 145212 T AU 4022293 A CA 2118488 A CA 2118489 A DE 69301916 D DE 69301916 T EP 0638584 A ES 2087737 T ES 2096915 T JP 6009678 A WO 9321199 A WO 9321200 A US 5591837 A	18-11-93 19-12-96 06-03-97 20-05-97 15-04-96 15-11-96 18-11-93 23-10-93 23-10-93 25-04-96 08-08-96 15-02-95 16-07-96 16-03-97 18-01-94 28-10-93 28-10-93 07-01-97